

Europäisches Patentamt

Europ an Patent Office

Office urop en des brevets



(11) EP 1 106 169 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 13.06.2001 Patentblatt 2001/24

(51) Int CI.7: **A61 K 7/40**, B01F 17/00, C08G 63/66, C08J 3/02

(21) Anmeldenummer: 00125866.4

(22) Anmeldetag: 25.11.2000

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE TR

Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 08.12.1999 DE 19959119

(71) Anmelder: Clariant GmbH 65929 Frankfurt am Main (DE)

(72) Erfinder: Löffler, Matthias, Dr. 65527 Niedernhausen (DE)

(54) Emulsionen

(57) Es werden Emulsionen beansprucht, die Oligoester als Emulgatoren enthalten. Diese Oligoester

wurden bisher nur als sogenannte schmutzablösende Polymere (Soil Release Polymers) eingesetzt.

Beschr ibung

20

25

30

35

40

55

[0001] Es ist bekannt, dass Oligoester als sogenannte Schmutzablösepolymere (Soil Release Polymers) in Waschund Reinigungsmitteln eingesetzt werden. Bei diesen Oligoestern handelt es sich um Kondensationsprodukte aus Dimethylterephthalat, Ethylenglykol, Propylenglykol und Polyalkylenglykolen. Infolge eines molaren Überschusses der Alkoholkomponente enthalten diese Oligoester endständige OH-Gruppen, die ganz oder teilweise durch Alkoxygruppen abgeschlossen sein können (end-caps). Verbindungen dieser Art sind unter den Bezeichnungen®Milease T, ®Permalose, ®Repel-O-Tex kommerziell erhältlich. Bezüglich näherer Einzelheiten sei auf die Schriften EP 185 427, EP 241 984, EP 241 985, EP 272 033, EP 757 468, EP 201 124, EP 253 567, GB 2 304 727, US 4 116 885, US 4 210 417, US 3 962 152, WO 92/17 523, verwiesen.

[0002] Es wurde nun gefunden, dass sich derartige Oligoester überraschenderweise auch hervorragend als Emulgator für Emulsionen eignen.

[0003] Gegenstand der Erfindung sind somit Emulsionen enthaltend einen Oligoester.

[0004] Diese Oligoester werden vorzugsweise erhalten durch Polykondensation von einer oder mehreren aromatischen Dicarbonsäuren oder deren Ester und einem oder mehreren mehrwertigen Alkoholen wie beispielsweise Ethylenglykol und/oder Propylenglykol. Gegebenenfalls können diese Ester auch Polyethylenglykol, Polypropylenglykol, Sulfoisophthalsäure, Sulfobenzoesäure, Isethionsäure, C_1 - C_4 -Alkohole, oxalkylierte C_1 - C_2 -Alkohole, oxalkylierte C_8 - C_{18} -Alkylphenole und/oder oxalkylierte C_8 - C_{24} -Alkylamine als Monomere enthalten.

[0005] Insbesondere bevorzugt sind Emulsionen mit solchen Oligoestern, die erhalten wurden durch Polykondensation von

- a) 40 bis 52, vorzugsweise 45 bis 50 mol% einer oder mehrerer Dicarbonsäuren oder deren Ester,
- b) 10 bis 60, vorzugsweise 20 bis 35 mol% Ethylenglykol und/oder Propylenglykol,
- c) 0 bis 20, vorzugsweise 10 bis 15 mol% Polyethylenglykol,
- d) 0 bis 10 mol% eines wasserlöslichen Anlagerungsproduktes von 5 bis 80 mol eines Alkylenoxids an 1 mol C_{1} - C_{24} -Alkohole, C_{6} - C_{18} -Alkylphenole oder C_{8} - C_{24} -Alkylamine und
- e) 0 bis 10 mol% eines oder mehrerer Polyole mit 3 bis 6 Hydroxylgruppen.

[0006] Als Komponente a) zur Herstellung der Oligoester eignen sich aromatische Dicarbonsäuren wie beispielsweise Terephthalsäure, Phthalsäure, Isophthalsäure sowie die Mono- und Dialkylester mit C₁- bis C₆-Alkoholen, wie Dimethylterephthalat, Diethylterephthalat und Di-n-propylterephthalat. Weitere Beispiele für Verbindungen, die als Komponente a) zur Herstellung der Polyester eingesetzt werden können, sind Oxalsäure, Bernsteinsäure, Glutarsäure, Adipinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Itakonsäure, sowie die Mono- und Dialkylester der Carbonsäuren mit C₁-C₆-Alkoholen, z.B. Oxalsäurediethylester, Bernsteinsäurediethylester, Glutarsäurediethylester, Adipinsäuremethylester, Adipinsäurediethylester, Fumarsäureethylester und Maleinsäuredimethylester. Sofern die in Betracht kommenden Dicarbonsäuren Anhydride bilden können, sind auch die Anhydride der mindestens 2 Carboxylgruppen aufweisenden Carbonsäuren als Verbindung der Komponente a) zur Herstellung der Oligoester geeignet, z.B. Maleinsäureanhydrid, Phthalsäureanhydrid oder Bernsteinsäureanhydrid. Besonders bevorzugt werden als Verbindung der Komponente a) Terephthalsäure, Phthalsäure, Isophthalsäure sowie deren Dimethyl-, Diethyl-, Dipropylund Dibutylester eingesetzt. Es ist selbstverständlich möglich Mischungen verschiedener Carbonsäuren und Estern oder Mischungen aus Carbonsäuren und Estern oder Mischungen aus Carbonsäuren und Anhydriden bei der Kondensation verwenden.

[0007] Als Komponente c) verwendet man Polyethylenglykole mit Molmassen von 500 bis 5000, vorzugsweise von 1000 bis 3000.

[0008] Als Komponente d) zur Herstellung der Oligoester kommen wasserlösliche Anlagerungsprodukte von 5 bis 80 mol mindestens eines Alkylenoxids an 1 mol C₁-C₂₄-Alkohole, C₆-C₁₈-Alkylphenole oder C₈-C₂₄-Alkylamine in Betracht. Bevorzugt sind Monomethylether von Polyethylenglykolen. Als Alkylenoxide zur Herstellung der Verbindungen der Komponente d) verwendet man vorzugsweise Ethylenoxid, sowie Mischungen aus Ethylenoxid und Propylenoxid. Außerdem eignen sich Mischungen aus Ethylenoxid zusammen mit Propylenoxid und/oder Butylenoxid, Mischungen aus Ethylenoxid, Propylenoxid und Isobutylenoxid oder Mischungen aus Ethylenoxid und mindestens einem Butylenoxid. Diese wasserlöslichen Anlagerungsprodukte der Alkylenoxide sind Tenside. Falls zu ihrer Herstellung Mischungen von Alkylenoxiden verwendet werden, so können sie die Alkylenoxide in Blöcken oder auch in statistischer Verteilung enthalten.

[0009] Geeignete Alkohole, die alkoxyliert werden, sind beispielsweise Octylalkohol, Decylalkohol, Laurylalkohol, Myristylalkohol oder Stearylalkohol, insbesondere aber Methanol, sowie die nach dem Ziegler-Verfahren erhältlichen Alkohole mit 8 bis 24 C-Atomen oder die entsprechenden Oxoalkohole. Von den Alkylphenolen sind insbesondere Octylphenol, Nonylphenol und Dodecylphenol von Bedeutung. Als Alkylamine verwendet man insbesondere die C₁₂-C₁₈-Monoalkylamine.

[0010] Als Polyole (Komponente e) kommen beispielsweise Pentaerythrit, Trimethylolethan, Trimethylolpropan, 1,2,3-Hexantriol, Sorbit, Mannit und Glycerin in Frage.

[0011] Die Synthese der erfindungsgemäßen Oligoester erfolgt nach an sich bekannten Verfahren, indem die Komponenten a, b und c sowie gegebenenfalls d unter Zusatz eines Katalysators zunächst bei Normaldruck auf Temperaturen von 160 bis ca. 220°C erhitzt werden. Dann wird die Reaktion im Vakuum bei Temperaturen von 160 bis ca. 240°C unter Abdestillieren überschüssiger Glykole fortgesetzt. Für die Reaktion eignen sich die bekannten Umesterungs- und Kondensationskatalysatoren des Standes der Technik, wie beispielsweise Titantetraisopropylat, Dibutylzinnoxid oder Antimontrioxid/Calciumacetat. Bezüglich weiterer Einzelheiten zur Durchführung des Verfahrens wird auf EP 442 101 verwiesen.

[0012] Besonders geeignet sind auch die aus EP 241 985 bekannten Polyester, die neben Oxyethylen-Gruppen und Terephthalsäureeinheiten 1,2-Propylen-, 1,2-Butylen- und/oder 3-Methoxy-1,2-propylengruppen sowie Glycerineinheiten enthalten und mit C₁- bis C₄-Alkylgruppen endgruppenverschlossen sind; die in EP 253 567 beschriebenen schmutzablösevermögenden Polymere mit einer Molmasse von 900 bis 9000 g/mol aus Ethylenterephthalat und Polyethylenoxidterephthalat, wobei die Polyethylenglykol-Einheiten Molgewichte von 300 bis 3000 g/mol aufweisen und das Molverhältnis von Ethylenterephthalat zu Polyethylenoxidterephthalat 0,6 bis 0,95 beträgt; und die aus EP 272 033 bekannten, zumindest anteilig durch C₁-C₄-Alkylreste endgruppenverschlossenen, Polyester mit Polypropylenterephthalat- und Polyoxyethylenterephthalat Einheiten.

[0013] Gleichfalls bevorzugt sind Oligoester aus Ethylenterephthalat und Polyethylenoxidterephthalat, in denen die Polyethylenglykol-Einheiten Molgewichte von 750 bis 5000 g/mol aufweisen und das Molverhältnis von Ethylenterephthalat zu Polyethylenoxidterephthalat 50:50 bis 90:10 beträgt und deren Einsatz in Waschmitteln in der deutschen Patentschrift DE 28 57 292 beschrieben ist, sowie Oligoester mit Molgewichten von 15 000 bis 50 000 g/mol aus Ethylenterephthalat und Polyethylenoxidterephthalat, wobei die Polyethylenglykol-Einheiten Molgewichte von 1000 bis 10 000 g/mol aufweisen und das Molverhältnis von Ethylenterephthalat zu Polyethylenoxidterephthalat 2:1 bis 6: 1 beträgt, die gemäß DE 33 24 258 in Waschmitteln eingesetzt werden können.

[0014] Ebenfalls bevorzugt sind die in DE 19 644 034 beschriebenen Oligoester der Formel

worin

10

25

30

40

50

55

35 R¹ und R⁷ lineares oder verzweigtes C₁- bis C₁₈-Alkyl,

R² und R⁶ Ethylen, R³ 1,4-Phenylen, R⁴ Ethylen,

R⁵ Ethylen, 1,2-Propylen oder statistische Gemische von beliebiger Zusammensetzung von beiden,

x und y unabhängig voneinander eine Zahl zwischen 1 und 500,

z eine Zahl zwischen 10 und 140, a eine Zahl zwischen 1 und 12, b eine Zahl zwischen 7 und 40,

bedeuten, wobei a+b mindestens gleich 11 ist.

[0015] Bevorzugt bedeuten unabhängig voneinander

R¹ und R⁷ lineares oder verzweigtes C₁- bis C₄-Alkyl,

x und y eine Zahl zwischen 3 und 45,
z eine Zahl zwischen 18 und 70,
a eine Zahl zwischen 2 und 5,
b eine Zahl zwischen 8 und 12 und

a+b eine Zahl zwischen 12 und 18 oder zwischen 25 und 35. Die in DE 19 644 034 beschriebenen Oligoester werden aus Dimethylterephthalat, Ethylen- und/oder Propylenglykol, Polyethylenglykol und C₁- bis C₁₈-Alkylpolyethylenglykol unter Zusatz eines Katalysators zunächst durch Umesterung bei Temperaturen von 160 bis ca. 220°C und destillativer Abtrennung des Methanols bei Normaldruck und anschließender destillativer Abtrennung der überschüssigen Glykole bei Temperaturen von 160 bis ca. 240°C erhalten.

[0016] Die beschriebenen Oligoester sind in den erfindungsgemäßen Emulsionen üblicherweise in Mengen von 0,1 bis 5, vorzugsweise 0,3 bis 3 Gewichtsprozent, bezogen auf die fertige Emulsion, enthalten. Die Emulsionen können sowohl Wasser-in-Öl-Emulsionen als auch Öl-in-Wasser-Emulsionen sein.

[0017] Der nichtwässrige Anteil der Emulsionen, der sich weitgehend aus dem Emulgator- und dem Ölkörper zusammensetzt und dabei in der Regel dem Feststoffgehalt entspricht, liegt üblicherweise bei 5 bis 95 % und vorzugsweise 15 bis 75 Gew.-%.

[0018] Das bedeutet, dass die Emulsionen 5 bis 95 und vorzugsweise 25 bis 85 Gew.-% Wasser enthalten können, abhängig davon, ob Lotionen mit einer vergleichsweise niedrigen oder Cremes und Salben mit hoher Viskosität hergestellt werden sollen.

[0019] Als Ölkörper kommen beispielsweise Guerbetalkohole auf Basis von Fettalkoholen mit 6 bis 18, vorzugsweise 8 bis 10 Kohlenstoffatomen, Ester von linearen C₆-C₁₃ Fettsäuren mit linearen C₆-C₂₀ Fettalkoholen, Ester von verzweigten C₆-C₁₃ Carbonsäuren mit linearen C₆-C₂₀-Fettalkoholen, Ester von linearen C₆-C₁₈-Fettsäuren mit verzweigten Alkoholen, insbesondere 2-Ethylhexanol, Ester von linearen und/oder verzweigten Fettsäuren mit mehrwertigen Alkoholen (wie z.B. Dimerdiol oder Trimerdiol) und/oder Guerbetalkoholen, Triglyceride auf Basis C₆-C₁₀-Fettsäuren, pflanzliche Öle, verzweigte primäre Alkohole, substituierte Cyclohexane, Guerbetcarbonate, Dialkylether und/oder aliphatische bzw. aromatische Kohlenwasserstoffe in Betracht.

[0020] Die Emulsionen können als Hautpflegemittel, wie beispielsweise Tagescremes, Nachtcremes, Pflegecremes, Nährcreme, Bodylotions, Salben und dergleichen eingesetzt werden und als weitere Hilfs- und Zusatzstoffe, Co-Emulgatoren, Überfettungsmittel, Fette, Wachse, Stabilisatoren, biogene Wirkstoffe, Glycerin, Konservierungsmittel, Farbund Duftstoffe enthalten.

[0021] Wesentlich für die Erfindung ist, dass die beschriebenen Oligoester auch ohne Mitverwendung eines nichtionischen Tensids als Co-Emulgator eingesetzt werden können. Die Mitverwendung von Co-Emulgatoren ist daher nicht zwingend, aber möglich.

[0022] Als nichtionogene O/W-Co-Emulgatoren kommen in Betracht Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe; C₁₂-C₁₈-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin; Glycerinmono- und -diester und Sorbitanmono- und -diester von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen und deren

[0023] Ethylenoxidanlagerungsprodukten; Anlagerungsprodukte von 15 bis 60 Mol Ethylenoxid an Rizinusöl und/oder gehärtetes Rizinusöl; Polyol- und insbesondere Polyglycerinester wie z.B. Polyglycerinpolyricinoleat und Polyglycerinpoly-12-hydroxystearat. Ebenfalls geeignet sind Gemische von Verbindungen aus mehreren dieser Substanzklassen. Die Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid und/oder Propylenoxid an Fettalkohole, Fettsäuren, Alkylphenole, Glycerin-mono- und -diester sowie Sorbitanmono- und -diester von Fettsäuren oder an Rizinusöl stellen bekannte, im Handel erhältliche Produkte dar. Es handelt sich dabei um Homologengemische, deren mittlerer Alkoxylierungsgrad dem Verhältnis der Stoffmengen von Ethylenoxid und/oder Propylenoxid und Substrat, mit denen die Anlagerungsreaktion durchgeführt wird, entspricht. C₁₂-C₁₈-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von Ethylenoxid an Glycerin sind aus DE 20 24 051 als Rückfettungsmittel für kosmetische Zubereitungen bekannt.

[0024] Als Überfettungsmittel können Substanzen wie beispielsweise polyethoxilierte Lanolinderivate, Lecithinderivate, Polyolfettsäureester, Monoglyceride und Fettsäurealkanolamide verwendet werden, wobei die letzteren gleichzeitig als Schaumstabilisatoren dienen. Typische Beispiele für Fette sind Glyceride, als Wachse kommen u.a. Bienenwachs, Paraffinwachs oder Mikrowachse, gegebenenfalls in Kombination mit hydrophilen Wachsen, z.B. Cetylstearylalkohol in Frage. Als Stabilisatoren können Metallsalze von Fettsäuren wie z.B. Magnesium-, Aluminium- und/oder Zinkstearat eingesetzt werden. Unter biogenen Wirkstoffen sind beispielsweise Pflanzenextrakte und Vitaminkomplexe zu verstehen. Als Konservierungsmittel eignen sich beispielsweise Phenoxyethanol, Formaldehydlösung, Parabene, Pentandiol oder Sorbinsäure. Als Perlglanzmittel kommen beispielsweise Glycoldistearinsäureester wie Ethylenglycoldistearat, aber auch Fettsäuremonoglycolester in Betracht. Als Farbstoffe können die für kosmetische Zwecke geeigneten und zugelassenen Substanzen verwendet werden, wie sie beispielsweise in der Publikation "Kosmetische Färbemittel" der Farbstoffkommission der Deutschen Forschungsgemeinschaft, Verlag Chemie, Weinheim, 1984, S.

50 Der Gesamtanteil der Hilfs- und Zusatzstoffe kann 1 bis 10, vorzugsweise 2 bis 5 Gew.-% bezogen auf das Mittel, betragen.

[0025] Die Herstellung der Mittel kann in an sich bekannter Weise, d.h. beispielsweise durch Heiß-, Heiß-Heiß/ Kaltbzw. PIT- Emulgierung erfolgen.

[0026] Mit dem erfindungsgemäßen Einsatz der Oligoester in Emulsionen, insbesonder in O/W Lotionen und O/W Cremes, lassen sich stabile Formulierungen erhalten, die zudem ein angenehmes Hautgefühl vermitteln.

[0027] Die nachfolgenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher erläutern, ohne ihn darauf einzuschränken.

[0028] Folgende erfindungsgemäßen Oligoester wurden in den Beispiel n verwendet:

15

25

30

35

40

45

81-106 zusammengestellt sind.

Polyester 1	40 mol% Terephthalsäure, 10 mol% Ethylenglykol, 10 mol% Propylenglykol, 20 mol%
	Polyethylenglykol, 10 mol% Fettalkoholethoxylat, 10 mol% Polyol
Polyester 2	50 mol% Terephthalsäure, 25 mol% Ethylenglykol, 20 mol% Polyethylenglykol, 5 mol%
	Fettalkoholethoxylat
Polyester 3	50 mol% Hexandicarbonsäure, 40 mol% Propylenglycol, 10 mol% Polyethylenglykol

[0029] Die Herstellung dieser Polyester erfolgte in der eingangs beschriebenen Weise. Folgende Stabilitätstests wurden mit den nachfolgend beschriebenen Formulierungen durchgeführt:
Lagerung bei 40°C, 45°C und 50°C über einen Zeitraum von 90 Tagen. Zentrifugieren bei 20°C, 5000 U/min, 30 min

[0030] Alle Formulierungen zeigten unter diesen Bedingungen eine gute bis sehr gute Stabilität.

Beispiel 1

[0031]

5

15

20

25

30

35

40

45

50

O/W	Creme		
Α	POLYESTER 1	(Clariant)	1,00%
	®Cetiol V		7,00%
	Jojoba oil		5,00%
1	Isopropylpalmitat		6,00%
В	®Aristoflex AVC	(Clariant)	0,70%
C	Glycerin		3,00%
	Wasser		76,90%
	Konservierungsmittel		q. s.
D	Parfüm		0,40%

Herstellung

I B wurde in A eingerührt, dann wurde C zugegeben und gut gerührt
II Unter Rühren wurde D zugegeben
III Die Emulsion wurde homogenisiert.

Beispiel 2

[0032]

O/W	Creme		
Α	POLYESTER 2	(Clariant)	1,00%
	®Cetiol V		7,00%
	Jojoba oil		5,00%
	Isopropylpalmitat		6,00%
В	®Aristoflex AVC	(Clariant)	0,70%
С	Glycerin		3,00%
	Wasser		76,90%
	Konservierungsmittel		q. s.
D	Parfüm		0,40%

Herstellung: wie in Beispiel 1

Beispiel 3

5 [0033]

10

15

OW	Creme		
Α	POLYESTER 1	(Clariant)	1,50%
	Mineralöl, niederviskos		8,00%
	Isopropylpalmitat		4,00%
	®Eutanol G		4,00%
В	®Aristoflex AVC	(Clariant)	0,70%
С	Wasser		81,40%
	Konservierungsmittel		q. s.
D	Parfüm		0,40%

Herstellung: wie in Beispiel 1

20 Beispiel 4

[0034]

25

O/W Creme Α POLYESTER 2 (Clariant) 1,00% Mineralöl, niederviskos 8,00% Isopropylpalmitat 4,00% ®Eutanol G 4,00% В ®Aristoflex AVC (Clariant) 0,70% С Wasser 81,90% Konservierungsmittel q. s. D Parfüm 0,40%

35

Herstellung: wie in Beispiel 1

Beispiel 5

40 [0035]

45

O/W S	onnenschutzmilch		
Α	POLYESTER 1	(Clariant)	1,00%
	Mineralöl, hoch viskos		10,00%
	Isopropylpalmitat		5,00%
В	®Neo - Heliopan E 1000		8,50%
	®Neo - Heliopan BB		1,50%
С	Aristoflex AVC	(Clariant)	0,60%
D	Glycerin		3,00%
ĺ	Wasser		70,10%
1	Konservierungsmittel		q. s.
E	Parfüm		0,30%

6

Herstel	lung:
1	B wurde mit A gemischt, dann wurde C zugegeben
l II	D wurde unter Rühren zur Mischung I gegeben, dann wurde E zugegeben,
l III	Die Emulsion wurde homogenisiert

Beispiel 6

10 [0036]

5

15

20

25

35

40

45

O/W Sonnenschutzmilch POLYESTER 2 (Clariant) 1,00% Mineralöl, hoch viskos 10,00% 5,00% Isopropylpalmitat В ®Neo - Heliopan E 1000 8,50% ®Neo - Heliopan BB 1,50% С Aristoflex AVC (Clariant) 0,60% D 3,00% Glycerin Wasser 70,10% Konservierungsmittel q. s. Ε Parfüm 0,30%

Herstellung: wie in Beispiel 5

Beispiel 7

₃₀ [0037]

o/w s	onnenschutzmilch		
Α	POLYESTER 3	(Clariant)	2,00%
[Mineralöl, hoch viskos		10,00%
	Isopropylpalmitat		5,00%
В	®Neo - Heliopan E 1000		8,50%
1	®Neo - Heliopan BB		1,50%
C	Aristoflex AVC	(Clariant)	0,60%
D	Glycerin		3,00%
	Wasser		69,10%
1	Konservierungsmittel		q. s.
E	Parfüm		0,30%

Herstellung: wie Beispiel 5

[0038]

50	Chemische Bezeichnung der eingesetzten Handelsprodukte:			
	Aristoflex AVC	Acrylamidopropylensulfonsäure/Vinylformamid-Copolymer		
	Cetiol	Decyloleat		
	Eutanol G	Hexyldecanol		
	Neo-Heliopan E 1000	Isoamyl-p-methoxycinnamate		
55	Neo-Heliopan BB	Benzophenone-3		

Patentansprüche

20

25

30

35

40

45

50

55

- 1. Emulsionen enthaltend Oligoester.
- Emulsionen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie Oligoester enthalten, die durch Polykondensation von einer oder mehreren Dicarbonsäuren oder deren Ester und einem oder mehreren mehrwertigen Alkoholen erhalten werden.
- Emulsionen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie Oligoester enthalten, die durch Polykondensation von
 - a) 40 bis 52, vorzugsweise 45 bis 50 mol%, einer oder mehrerer aromatischer Dicarbonsäuren oder deren Ester,
 - b) 10 bis 60, vorzugsweise 20 bis 35 mol%, Ethylenglykol und/oder Propylenglykol,
 - c) 0 bis 20, vorzugsweise 10 bis 15 mol%, Polyethylenglykol,
 - d) 0 bis 10 mol% eines wasserlöslichen Anlagerungsproduktes von 5 bis 80 mol eines Alkylenoxids an 1 mol
 - $\rm C_1$ - $\rm C_{24}$ -Alkohole, $\rm C_6$ - $\rm C_{18}$ -Alkylphenole oder $\rm C_8$ - $\rm C_{24}$ -Alkylamine und
 - e) 0 bis 10 mol% eines oder mehrerer Polyole mit 3 bis 6 Hydroxylgruppen erhalten werden.
 - 5. Emulsion nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie 0,1 bis 5 Gew.-% Oligoester enthalten.



Europäisches Patentamt European Patent Office Offic europé n des br vets



(11) EP 1 106 169 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(88) Veröffentlichungstag A3: 17.10.2001 Patentblatt 2001/42

(51) Int Cl.7: **A61K 7/48**, A61K 7/42

(43) Veröffentlichungstag A2: 13.06.2001 Patentblatt 2001/24

(21) Anmeldenummer: 00125866.4

(22) Anmeldetag: 25.11.2000

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE TR

Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

(71) Anmelder: Clariant GmbH 65929 Frankfurt am Main (DE)

(72) Erfinder: Löffler, Matthias, Dr. 65527 Niedernhausen (DE)

(30) Priorität: 08.12.1999 DE 19959119

(54) Emulsionen

(57) Es werden Emulsionen beansprucht, die Oligoester als Emulgatoren enthalten. Diese Oligoester

wurden bisher nur als sogenannte schmutzablösende Polymere (Soil Release Polymers) eingesetzt.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 00 12 5866

(EP 0 673 638 A (KA (JP)) 27. Septembe * Ansprüche 1-10; * Seite 8; Beispie FR 2 760 643 A (RH 18. September 1998	O CORP ;TAIYO KAGAKU KK r 1995 (1995-09-27) Tabelle 3 * 1 3 * ONE POULENC CHIMIE)	Betrifft Anspruch	KLASSIFIK ANMELDUN A61K7/4: A61K7/4:	_
((JP)) 27. Septembe * Ansprüche 1-10; * Seite 8; Beispie FR 2 760 643 A (RH 18. September 1998 * Seite 7, Zeile 7	r 1995 (1995-09-27) Tabelle 3 * 1 3 * ONE POULENC CHIMIE) (1998-09-18)			_
,	18. September 1998 ∗ Seite 7, Zeile 7	(1998-09-18)	1		
\ I		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,			
2	FR 2 781 233 A (RH 21. Januar 2000 (2	ONE POULENC CHIMIE)			
\ [US 4 785 060 A (NA 15. November 1988	GLER MESHULAM) (1988-11-15)			
c a r	CHEMICAL ABSTRACTS 4. Januar 1999 (199 Columbus, Ohio, US abstract no. 5129, release polymers. I	99-01-04) ; "Optimised soil Basic effects.		RECHERCI SACHGER	HIERTE IETE (int.Cl.7)
C X *	detergent ingredien KP002169316 * Zusammenfassung 3 & LANG,FRANK-PETER 3d. 16, Nr. 9, 1998	k : CHIM. OGGI,		A61K	
	·				
Der vorlin	egende Recherchenbericht wu	rde für alle Patentansprüche erstellt			
	Hecherchenori	Abschlußdatum der Recherche	<u> </u>	Průler	
D	EN HAAG	27. August 2001	S+ i e	enon, P	

EPO FORM 1503 03.82 (PO4C03)

- X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet
 Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kalegorie
 A : technologischer Hintergrund
 O : nichtischriftliche Offenbarung
 P : Zwischenitteratur

- T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze
 E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder
 nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
 D: in der Anmeldung angeführtes Dokument
 L: aus anderen Gründen angeführtes Dokument

- 8 : Mitglied der gleichen Patentlamilie übereinstimmendes Dokument

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 00 12 5866

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datel des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

27-08-2001

Im Rechercher angeführtes Pater		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichur
EP 067363	8 A	27-09-1995	JP	7309729 A	28-11-199
			US	6123934 A	26-09-20
FR 276064	3 A	18-09-1998	AU	6922198 A	12-10-199
			EP	0966496 A	29-12-199
			WO	9841558 A	24-09-199
FR 278123	3 A	21-01-2000	AU	4627499 A	07-02-200
			BR∙	9912100 A	02-05-200
			EP	1097190 A	09-05-200
			WO	0004120 A	27-01-200
US 478506	0 A	15-11-1988	AU	604736 B	03-01-19
			AU	7663687 A	03-03-198
			BE	1000840 A	18-04-198
			BR	8704399 A	19-04-198
			CA	1317186 A	04-05-199
			DE	3727727 A	03-03-198
			DK	408287 A	01-03-198
			FR	2603298 A	04-03-198
			GB	2196013 A,B	20-04-198
			GR	871296 A	11-01-198
			HK	101093 A	08-10-199
			IT	1211741 B	03-11-198
			JP	63068696 A	28-03-198
			NZ	221339 A	29-08-198
			SE	8703299 A	01-03-198
			ZA	8705792 A	29-03-198

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr. 12/82

EI'U FOHM P0461

THIS PAGE BLANK (USPTO)